WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro ATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61J 7/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/11167

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

8. August 1991 (08.08.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE91/00038

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 17. Januar 1991 (17.01.91)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 01 645.5

20. Januar 1990 (20.01.90) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SIMON, Udo [DE/DE]; Ziegelsteinstraße 212, D-8500 Nürnberg 10 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HAFNER, Dieter [DE/ DE]; Blumröderstraße 23, D-8500 Nürnberg 30 (DE).

(74) Anwalt: HAFNER, D.; Ostendstraße 132, D-8500 Nürnberg 30 (DE).

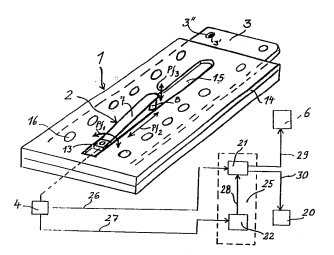
(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: RECEIVING DEVICE FOR A DRUG RECEPTACLE, IN PARTICULAR BLISTER PACK

(54) Bezeichnung: AUFNAHMEVORRICHTUNG FÜR EIN ARZNEIMITTELBEHÄLTNIS, INSBESONDERE BLISTER-**PACKUNG**



(57) Abstract

A known housing-type receiving device for a drug receptacle (for example a blister pack for coated tablets or the like) has at least one opening on the upper and lower sides which allows a drug to be pressed out of the drug receptacle using an actuating device associated with the receiving device. For automatically checking which drug (3') has been pressed out of a particular position inside the drug receptacle, the new receiving device (1) has an actuating device (2) movably coupled to the receiving device for pressing out each drug (3') located in a predetermined position. In addition, the actuating device (2) is associated with a position sensor (4) by means of which an instantaneous press-out position of an actuating element (8) of the actuating device (2) coinciding with the drug position can be sensed and determined. The position sensor (4) is connected to signal-generating and signalprocessing means, for example optical and/or acoustic display means, which generate/emit/store or display position sensor signals characterizing the press-out position. Time-measuring means which determine the exact time at which any press out occurred are preferably connected to the position sensor.

(57) Zusammenfassung Bei einer bekannten gehäuseartigen Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis, (z.B. Blisterpackung für Dragées o. dgl.) ist an Ober- sowie Unterseiten mindestens je eine Öffnung vorgesehen, welche ein Herausdrükken eines Arzneimittels aus dem Arzneimittelbehältnis mit Hilfe einer dieser Aufnahmevorrichtung zugeordneten Betätigungsvorrichtung erlaubt. Zur automatischen Kontrolle, welches einzelne Arzneimittel (3'), aus welcher Position innerhalb des Arzneimittelbehältnisses (3) herausgedrückt wird, weist die neue Aufnahmevorrichtung (1) eine mit ihr beweglich gekoppelte Betätigungsvorrichtung (2) zum Herausdrücken je eines in vorgegebener Position befindlichen Arzneimittels (3') auf, ferner ist dieser Betätigungsvorrichtung (2) eine Positionsmeßeinrichtung (4) zugeordnet, durch welche eine momentane, mit der Arzneimittelposition koinzidierende Herausdrückposition eines Betätigungselements (8) der Betätigungsvorrichtung (2) im Betätigungsfalle abfragbar und erfaßbar ist, wobei durch mit dieser Positionsmeßeinrichtung (4) verbundene Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel die Herausdrückposition kennzeichnende Positionsmeßsignale erzeugt/abgegeben/abgespeichert und/oder angezeigt werden, z.B. mit optischen und/oder akustischen Anzeigemitteln (6). Vorzugsweise können mit der Positionsmeßeinrichtung Zeiterfassungsmittel gekoppelt sein, um auch den jeweiligen genauen Zeitpunkt des Herausdrückens festhalten zu können.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AT | Österreich | | | | |
|----|--------------------------------|------|-----------------------------------|----|--------------------------------|
| | | ES | Spanien | MG | Madagaskar |
| AU | Australien | FI | Finnland | ML | Mali |
| BB | Barbados | FR | Frankreich | MN | Mongolei |
| BE | Belgien | GA · | Gabon | MR | Mauritanien |
| BF | Burkina Faso | GB | Vereinigtes Königreich | MW | |
| BG | Bulgarien | GN | Guinea | | Malawi |
| BJ | Benin | GR | Griechenland | NL | Niederlande |
| BR | Brasilien | | | NO | Norwegen |
| | | HÜ | Ungarn | PL | Polen |
| CA | Kanada | ΙT | Italien | RO | Rumänien |
| CF | Zentrale Afrikanische Republik | JР | Japan | SD | Sudan |
| CG | Kongo | KP | Demokratische Volksrepublik Korea | SE | Schweden |
| CH | Schweiz | KR | Republik Korea | SN | Senegal |
| CI | Côte d'Ivoire | LI | Liechtenstein | | |
| CM | Kamerun | LK | Sri Lanka | SU | Soviet Union |
| DE | Deutschland | | | TD | Tschad |
| DK | | LU. | Luxemburg | TG | Togo |
| UK | Dänemark | MC | Monaco | US | Vereinigte Staaten von Amerika |
| | | | ₹ | | |

Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis, insbesondere Blisterpackung

BESCHREIBUNG

Die Erfindung betrifft eine Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis, insbesondere Blisterpackung für Arzneimittel in Tabletten-, Dragée-, oder dergleichen Form.

Aus der DE-OS 35 04 431 ist bereits ein Gehäuse für einen Einsatz in einer Vorrichtung zur Einnahme von Arznemitteln bekannt, wobei dieses Gehäuse an seiner Oberseite sowie an seiner Unterseite je mindestens eine Öffnung aufweist, welche ein Herausdrücken eines Dragée aus einem Dragéebehältnis (Blisterpackung) erlaubt, wobei ferner eine Betätigungsvorrichtung zum Herausdrücken eines Dragée aus dem Dragéebehältnis vorgesehen ist.

Ferner ist in dem nicht vorveröffentlichten deutschen Gebrauchsmuster G 89 14 297.7 ein Gehäuse oder eine Aufnahmevorrichtung zur Aufnahme eines Arzneimittelbehältnisses, insbesondere einer Dragées enthaltenden Blisterpackung beschrieben, wobei eine Betätigungsvorrichtung zum Herausdrücken jeweils eines Dragées aus der Blisterpackung in einer bewegbaren Weise entlang der Außenoberfläche des Gehäuses bzw. der Aufnahmevorrichtung angeordnet ist. Insbesondere kann hierbei die Betätigungsvorrichtung entlang einer geradlinigen und/oder kreisförmigen Strecke auf dem Gehäuse bzw. der Aufnahmevorrichtung bewegbar angeordnet sein. Durch diese bewegbare Anordnung der Betätigungsvorrichtung ist gewährleistet, daß nur eine einzige Betätigungsvorrichtung zum

aufeinanderfolgenden Herausdrücken sämtlicher in der Blisterpackung enthaltenen Dragées benötigt wird.

Der vorliegenden Erfindung liegt nun die Aufgabe zugrunde, eine Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis, insbesondere eine Blisterpackung für Arzneimittel in Tabletten-, Dragée- oder dergleichen Form in der Weise auszugestalten, daß in einfacher Weise eine automatische Kontrolle ermöglicht ist, welches einzelne Arzneimittel, z. B. Pille, Dragée, Tablette oder dergleichen in einer bestimmten Anordnung innerhalb des Arzneimittelbehälters, insbesondere Blisterpackung, beispielsweise die erste Pille in der linken Reihe oder fünfte Pille in der rechten Reihe dieser Blisterpackung, durch entsprechendes Herausdrücken entnommen wird, wobei insbesondere auch noch der genaue Entnahmezeitpunkt pro einzelnes Arzneimittel in einfacher Weise ebenfalls automatisch erfassbar sein soll.

Diese Aufgabe wird durch die Kombination der Merkmale a) - c) gemäß dem kennzeichnenden Teil des Anspruchs 1 gelöst.

Als Kern der Erfindung wird es angesehen, eine Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis mit nur einer
einzigen, mit dieser Aufnahmevorrichtung beweglich gekoppelten Betätigungsvorrichtung zum Herausdrücken je
eines in vorgegebener Position befindlichen Arzneimittels aus dem Arzneimittelbehältnis vorzusehen, ferner
dieser Betätigungsvorrichtung eine Positionsmeßeinrichtung zuzuordnen, mit deren Hilfe die jeweilige
momentane mit der Arzneimittelposition in der Blisterpackung oder dergleichen koinzidierende Herausdrückposition der Betätigungsvorrichtung bzw. dessen Betätigungselements im Betätigungsfalle abfragbar und

erfassbar ist, wobei schließlich darüber hinaus noch mit dieser Positionsmeßeinrichtung verbundene Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel vorgesehen sind, durch welche entsprechende, die momentan erfasste Herausdrückposition des Betätigungselements der Betätigungsvorrichtung kennzeichnende Positionsmeßsignale erzeugt und abgegeben und insbesondere aber auch abgespeichert und/oder angezeigt werden, beispielsweise mit optischen und/oder akustischen Anzeigemitteln.

In bevorzugter Weise sind aber auch noch mit der Positionsmeßeinrichtung gekoppelte Zeiterfassungsmittel vorgesehen, durch welche im Betätigungsfalle mit den Positionsmeßsignalen korrelierte Zeitmeßsignale erzeugt und abgegeben werden, durch welche der jeweilige genaue Zeitpunkt der Betätigung der Betätigungsvorrichtung in der momentanen Herausdrückposition gekennzeichnet ist, um den genauen Zeitpunkt des Herausdrückens des Arzneimittels aus dem Arzneimittelbehältnis festzuhalten (siehe Anspruch 2).

Im Falle dieser Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Aufnahmevorrichtung ist gewährleistet, daß in sehr einfacher Weise jederzeit eine Abfrage bzw. Anzeige ermöglicht ist, wann welches Arzneimittel, d. h. Pille, Tablette oder dergleichen, aus der Packung entnommen worden ist.

Gemäß weiterer Ausgestaltung der Erfindung weist in bevorzugter Weise die Aufnahmevorrichtung eine Anzeige-einheit auf, auf der die jeweiligen, die momentan erfasste Herausdrückposition kennzeichnenden Positionsmeßsignale und/oder die den Betätigungszeitpunkt jeweils kennzeichnenden Zeitmeßsignale (und damit der genaue

Zeitpunkt der Arzneimittelentnahme aus der zugehörigen Packung) visuell darstellbar sind (siehe Anspruch 3).

Außerordentlich günstig ist es, wenn die mit der Positionsmeßeinrichtung verbundenen Signalerzeugungsund Signalverarbeitungsmittel sowie gegebenenfalls die zusätzlichen Zeiterfassungsmittel insgesamt durch einen Mikroprozessor gebildet sind, der beispielsweise innerhalb der Aufnahmevorrichtung untergebracht ist, oder aber mit dieser in irgendeiner geeigneten Weise verbunden ist (siehe Anspruch 4).

Darüber hinaus kann es auch noch vorteilhaft sein, wenn ein vorgegebenes Dosierschema für das jeweilige Arzneimittel in einem dem Mikroprozessor zugeordneten Speicher gespeichert sowie ggf. nach Wochentagen und/oder Datum, Tageszeit und dgl. sowie nach Dosis auf der Anzeigeeinheit visuell darstellbar ist (siehe Anspruch 5).

Im Falle der zuletzt erwähnten Ausgestaltung der Erfindung besteht dann die Möglichkeit, daß die von den Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmitteln sowie gegebenenfalls von den Zeiterfassungsmitteln abgegebenen Ausgangssignale mit dem gespeicherten Dosierschema verglichen werden und sodann im Falle des Ausbleibens eines zu erwartenden Ausgangssignals durch den Mikroprozessor eine Alarmeinheit, beispielsweise eine optisch und/oder akustisch arbeitende Alarmeinheit, aktiviert wird, die entweder in der Aufnahmevorrichtung untergebracht oder aber an diese in irgendeiner geeigneten Weise angeschlossen und an einer separaten Stelle angeordnet ist (vergleiche Anspruch 6).

Wenn im Anspruch l, Merkmal a), davon gesprochen ist, daß die Betätigungsvorrichtung mit dem Betätigungselement mit der Aufnahmevorrichtung beweglich gekoppelt ist, so impliziert diese Formulierung die folgenden alternativen Kopplungsmöglichkeiten:

- Die Betätigungsvorrichtung bzw. das Betätigungelement ist in einer Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung sowie in der Herausdrückrichtung bezüglich des jeweiligen, in vorgegebener Position befindlichen Arzneimittels in der zugehörigen Arzneimittelpackung, z. B. Blisterpackung bewegbar (vgl. Anspruch 7).
- Die Betätigungsvorrichtung ist sowohl in einer Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung als auch relativ
 hierzu in einer Schwenk- und Drehrichtung, d. h.
 praktisch innerhalb einer durch die Oberfläche des
 Arzneimittelbehältnisses definierten Ebene, sowie
 ferner aber auch in der Herausdrückrichtung in Bezug
 auf ein in vorgegebener Position befindliches Arzneimittel bewegbar ist (vgl. Anspruch 8).
- Die Betätigungsvorrichtung ist schließlich schwenkoder drehbeweglich in Bezug auf die durch die Oberfläche des Arzneimittelbehältnisses definierte Ebene angeordnet sowie ferner in der Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Arzneimittel bewegbar (vgl. Anspruch 9).

Die Betätigungsvorrichtung sowie das Betätigungselement sind vorzugsweise gegeneinander bewegbar,
d. h., das Betätigungselement ist an der Betätigungsvorrichtung gegen Federkraft verschiebbar und damit
gesondert betätigbar angeordnet. Dies bedeutet, daß
die Betätigungsvorrichtung selbst nur zum Anfahren
der jeweiligen Heraudrückposition dient und selbst
nicht gegen das Arzneimittel bewegt werden kann, um

WO 91/11167 PCT/DE91/00038

- 6 -

dieses herauszudrücken, das Betätigungselement aber dann zum Herausdrücken des Arzneimittels gegenüber der Betätigungvorrichtung verschoben werden kann.

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den weiteren Unteransprüchen.

Wird beispielsweise die Aufnahmevorrichtung nach Maßgabe der Merkmale der Unteransprüche 24 und 26 ausgestaltet, wobei jetzt vorzugsweise die der Betätigungsvorrichtung zugeordnete Positionsmeßeinrichtung praktisch aus einem Code-Leser besteht, dann kann in einem solchen Falle mit Hilfe eines derartigen Code-Lesers durch Decodierung des jeweiligen Arzneimittel-Identifizierungscodes, die Information bezüglich der jeweiligen Arzneimittelposition in dem Arzneimittelbehältnis enthält, mit dieser jeweiligen Arzneimittelposition momentane. koinzidierende Herausdrückposition des Betätigungselements im Betätigungsfalle erfaßt werden. Da diese Arzneimittel-Identifizierungscodes **jeweils** auf wenigstens einer Oberfläche des Arzneimittelbehältbeispielsweise der Blisterpackung aufgebracht nisses, ist es im Falle der zuletzt geschilderten Ausführung der Erfindung nicht mehr erforderlich, dieses Arzneimittelbehältnis innerhalb der zugeordneten Aufnahmevorrichtung zur Vermeidung von Relativverschiebungen zu fixieren, d. h., es ist in diesem Falle unschädlich, wenn sich die Blisterpackung oder dgl. relativ zur Aufnahmevorrichtung verschiebt oder verdreht, da die jeweilige Arzneimittelposition in codierter Form von dem entsprechenden Arzneimittel-Identifizierungscode auf der Blisterpackungsoberfläche abtastbar oder ablesbar ist.

Es besteht aber auch die Möglichkeit, die der Betätigungsvorrichtung zugeordnete Positionsmeßeinrichtung mit einem Code-Leser zu kombinieren, derart, Postionsmeßeinrichtung ausschließlich zum Abfragen oder Erfassen der momentanen Herausdrückposition des Betätigungselements dient, während andererseits mit Hilfe des zusätzlichen Code-Lesers der auf der Blisterpackungsoberfläche vorgesehene Arzneimittel-Identifizierungscode erfaßbar und beispielsweise nach entsprechender Decodierung anzeigbar ist, wobei bei diesem Ausführungsbeispiel der Informationsgehalt des Arzneimittel-Identifizierungscodes ausschließlich Informationen bezüglich der jeweiligen Arzneimittelart enthält, beispielsweise Informationen bezüglich Verträglichkeitsrisikien oder Informationen über die jeweilige Dosierungsform (beispielsweise zum Unterscheiden zwischen Tabletten für die Einnahme am Tage und Tabletten für die Einnahme bei Nacht).

Weiterhin kann aber auch noch vorgesehen sein, daß die im Bereich eines Betätigungselements der Betätigungsvorrichtung angeordnete Positionsmeßeinrichtung komplett durch einen Code-Leser gebildet wird, und der Informationsgehalt des Arzneimittel-Identifizierungscodes Informationen sowohl bezüglich der jeweiligen Arzneimittelart als auch bezüglich der jeweiligen Arzneimittelposition in dem Arzneimittelbehältnis umfaßt.

Diese Arzneimittel-Identifizierungscodes können vorzugsweise in der Form von Strich-Codes, von Lochungen oder aber auch in Form von elektromechanischen, abfragbaren oder abtastbaren Kontakten oder dgl. vorliegen.

Im letzteren Falle besteht die Positionsmeßeinrichtung bzw. der Code-Leser praktisch aus einem Bewegungskontakt, mit dessen Hilfe sodann die auf der Blisterpackungsoberfläche aufgebrachten Festkontakte, welche
die jeweiligen Arzneimittel-Identifizierungscodes darstellen, nacheinander angefahren und abgefragt werden, so
daß quasi eine Decodierung auf elektromechanischem Wege
erfolgt.

Darüber hinaus kann es aber auch noch günstig sein, wenn die Aufnahmevorrichtung zusätzlich mit optischen Anzeigemitteln, insbesondere Signal-Lämpchen, beispielsweise rot und/oder grün leuchtenden LED's oder dgl. ausgestattet wird, die den jeweiligen Betätigungszustand der Betätigungsvorrichtung anzeigen. Im Falle einer derartigen Ausgestaltung der Erfindung wäre es beispielsweise möglich, daß eine LED solange rot aufleuchals noch die Betätigungsvorrichtung relativ zur Oberfläche der Aufnahmevorrichtung bzw. des Arzneimittelbehältnisses verdreht oder verschoben wird, die Betätigungsvorrichtung und insbesondere das Betätigungselement über die Arzneimittelposition gebracht ist, während anschließend dann die Betätigung der Betätigungsvorrichtung in der mit der jetzt gefundenen Arzneimittelposition koinzidierenden Herausdrückposition des zugehörigen Betätigungselementes durch eine grün aufleuchtende LED angezeigt wird, d. h. also, es wird optisch noch angezeigt, daß das Betätigungselement sich nunmehr in der zutreffenden Herausdrückposition befindet.

In bevorzugter Weise können diese zusätzlichen, optischen Anzeigemittel in der Anzeigeeinheit zur visuellen Darstellung der jeweiligen Positionsmeßsignale und/oder der Zeitmeßsignale integriert sein.

Im übrigen wäre es auch noch denkbar, daß im Zuge einer Software-Erstellung mit Hilfe der Betätigungsvorrichtung sämtliche Arzneimittelpositionen sukzessive angefahren und sodann mit Hilfe der Positionsmeßeinrichtung die jeweiligen Arzneimittelpositionen abgefragt und in dem zugeordneten Speicher des Mikroprozessors abgespeichert werden.

Die Erfindung wird nun im Rahmen von Ausführungsbeispielen unter Bezugnahme auf die beigefügte Zeichnung näher erläutert. Dabei zeigt:

- Fig. l eine schematische Draufsicht auf die Oberseite einer Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis in Form einer Blisterpackung;
- Fig. 2 eine isolierte Darstellung der Blisterpackung in Draufsicht;
- Fig. 3 eine isolierte Darstellung der Blisterpackung gemäß Fig. 2 in Seitenansicht;
- Fig. 4 in schematischer, stark vereinfachter Darstellung ein weiteres Ausführungbeispiel einer Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis;
- Fig. 5 ebenfalls in schematischer, stark vereinfachter Darstellung noch ein anderes Ausführungsbeispiel für eine Aufnahmevorrichtung;
- Fig. 6 eine Schnittansicht gemäß der Linie V-V durch die in Fig. 5 dargestellte Aufnahmevorrichtung;

- Fig. 7 in einer der Fig. 6 entsprechenden Ansicht ein weiteres Ausführungsbeispiel für eine Aufnahmevorrichtung, bei der ein Betätigungselement gegenüber einer Betätigungsvorrichtung gesondert bewegbar ist und
- Fig. 8 noch ein weiteres Ausführungsbeispiel für eine Aufnahmevorrichtung.

Gemäß Fig. 1 ist mit dem Bezugszeichen 1 die Aufnahmevorrichtung bezeichnet, welche eine Dragees 3' enthaltende Blisterpackung 3 aufnimmt. Gemäß Fig. 2 sind die Dragees 3' in einer speziellen Form in der zugehörigen Blisterpackung 3 angeordnet, wobei diese Packung mit entsprechenden Näpfen 3'' versehen ist, in denen die Dragees 3' jeweils gehalten werden. Desweiteren umfasst die Blisterpackung 3 eine längsverlaufende Sicke 18. Sowohl die Näpfe 3'' als auch die Sicke 18 bilden die in der Fig. 3 dargestellte Seitenkontur der Blisterpackung 3. Im Bereich des vorderen, in Fig. 1 rechten Endes der Aufnahmevorrichtung 1 ist eine seitliche Öffnung 17 durch welche die Blisterpackung 3 in den vorgesehen, länglichen Aufnahmeraum der Aufnahmevorrichtung 1 eingeschoben werden kann. Diese Aufnahmevorrichtung ferner charakterisiert durch eine Vielzahl von Öffnungen 16, welche sohwohl an einem oberen als auch an einem unteren schalenförmigen Teil der Aufnahmevorrichtung l vorgesehen sind, wobei die Fig. l eine Draufsicht auf das obere schalenförmige Teil der Aufnahmevorrichtung darstellt. Die Anordnung der Näpfe 3'' auf der Blisterpackung 3 entspricht hierbei der Anordnung der Öffnungen 16 in der Aufnahmevorrichtung 1. Somit entspricht die Lage dieser Öffnungen 16 genau der Lage der Dragees 3' bei vollständig in die Aufnahmevorrichtung 1 eingeschobener Blisterpackung 3.

Der Blisterpackungsboden weist an den Unterseiten der eingeschweißten Dragees 3' je einen Sollbruchbereich auf, der ein Herausdrücken der Dragees aus den Näpfen 3'' und damit aus der Blisterpackung 3 in herkömmlicher Weise gewährleistet. Für ein problemloses Herausdrücken der Dragees 3' aus der in der Aufnahmevorrichtung 1 befindlichen Blisterpackung 3 ist eine mit dieser Aufnahmevorrichtung l in wenigstens zwei Freiheitgraden beweglich gekoppelte Betätigungsvorrichtung 2 vorgesehen. Diese Betätigungsvorrichtung 2 ist hierbei in der Weise mit der Aufnahmevorrichtung 1 beweglich gekoppelt, daß die Betätigungsvorrichtung 2 sowohl entlang einer vorgebenen Strecke in Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung l verschiebbar als auch relativ zu dieser Aufnahmevorrichtung schwenk- oder drehbar angeordnet ist, wobei ferner aber auch diese Betätigungsvorrichtung oder genauer gesagt, der ein Betätigungselement 5 tragende in der Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Dragée 3' bewegbar Aufgrund dieser beweglichen Ausbildung der Betätigungsvorrichtung 2 ist gewährleistet, daß der Arm 7 sämtliche Öffnungen 16 auf der oberen Seite der Aufnahmevorrichtung 1 erreichen kann, wobei natürlich vorausgesetzt wird, daß die Betätigungsvorrichtung 2 vom dieser Aufnahmevorrichtung manuell betätigt wird, sobald ein Arzneimittel, d. h. ein Dragée 3' hieraus entnommen werden soll.

Zu der Betätigungsvorrichtung 2 gehört ferner ein an ihrem Befestigungsende bzw. am Ende des Armes 7 angeordneter Schlitten 13, der seinerseits innerhalb eines Schlitzes 15 in der Aufnahmevorrichtung 1 untergebracht und ferner in diesem Schlitz 15 um seine eigene Achse drehbar gelagert ist, so daß die bereits weiter oben erläuterten Möglichkeiten der Bewegung der Betätigungs-

WO 91/11167 PCT/DE91/00038

- 12 -

vorrichtung 2 relativ zur Aufnahmevorrichtung 1 gewährleistet sind.

Mit Hilfe der hier erläuterten Betätigungsvorrichtung, welche bereits in dem nicht vorveröffentlichten deutschen Gebrauchsmuster G 89 14 297.7 erläutert ist, besteht also die Möglichkeit, jedes einzelne Dragée 3' der in der Blisterpackung 3 vorgesehenen Dragéereihen zu erreichen und einzeln aus dieser Blisterpackung 3 mit Hilfe des zugehörigen Betätigungselements 5 herauszudrücken, wobei sich dieses im Falle der Betätigung der Betätigungsvorrichtung 2 jeweils durch die zugeordneten Öffnungen 16 in der Aufnahmevorrichtung 1 hindurch bewegt.

Wie aus der Fig. 1 im einzelnen nicht ersichtlich, ist im Bereich des Schlitzes 15 bzw. der Öffnung 16 in dem oberen schalenförmigen Teil der Aufnahmevorrichtung 1 eine zusätzliche Öffnung vorgesehen, in welche das Betätigungselement 5 zur Gewährleistung einer Ruhestellung der Betätigungsvorrichtung 2 eingesteckt werden kann. Ferner weist dieses Betätigungselement 5 im Bereich seiner Oberseite eine Art von Griffläche auf, wodurch die Manipulation der Betätigungsvorrichtung 2 erleichtert wird.

Fig. 4 zeigt schematisch eine Aufnahmevorrichtung 1 für eine Blisterpackung 3, entsprechend der Vorrichtung gemäß Fig. 1.

Mit dieser Aufnahmevorrichtung 1 ist eine in drei Freiheitsgraden bewegliche Betätigungsvorrichtung 2 mit einem Arm 7 gekoppelt, an dessen freiem Ende ein Betätigungsstift 8 angeordnet ist, mit dessen Hilfe das jeweilige Dragée 3' aus der Blisterpackung 3 herausgedrückt werden kann. Am Befestigungsende dieses Armes 7 an der Aufnahmevorrichtung 1 ist wiederum ein Schlitten 13 vorgesehen ,der innerhalb eines Schlitzes 15 verschiebbar angeordnet und hierbei gleichzeitig in dem Schlitz 15 um seine eigene Achse drehbar gelagert ist.

Ferner ist der mit dem Schlitten 13 verbundene Arm 7 mittels hier im einzelnen nicht dargestellten, verlaufenden Lagerbolzen, die im Bereich des Schlittens 13 und des Schlitzes 15 angeordnet sind, Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Dragée 3' bewegbar. Infolgedessen die Betätigungsvorrichtung 2 im Falle manuellen Betätigung mit Hilfe des Schlittens 13 in einer Längsrichtung gemäß dem Pfeil Pf, verschoben werden, ferner in einer Drehrichtung gemäß dem Pfeil Pf verschwenkt oder verdreht werden und schließlich kann der Arm in der Richtung des Pfeiles Pf3 in der Herausdrückrichtung in Bezug auf ein Dragée 3' in der Blisterpackung 3 auf- und abbewegt werden.

Darüber hinaus ist nun im Bereich des Befestigungsendes des Armes 7, d. h. im Bereich des Schlittens 13, eine Positionsmeßeinrichtung 4 vorgesehen, durch welche die jeweilige momentane Herausdrückposition des Betätigungsstiftes 8 im Bereich der Oberfläche der Blisterpackung 3 abfragbar bzw. erfassbar ist, wobei vorausgesetzt wird, diese Herausdrückposition mit einer jeweiligen Position eines Dragées 3' im Betätigungsfalle koinzidiert. Mit dieser Positionsmeßeinrichtung 4 ist nun ein schematisch angedeuteter Mikroprozessor 25 verbunden, welcher Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel 21 sowie Zeiterfassungsmittel 22 aufweist, wobei von der Positionsmeßeinrichtung 4 eine Leitung 26 zu den Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmitteln 21 und eine

weitere Leitung 27 zu den Zeiterfassungsmitteln 22 führt. Durch diese Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel 21 werden die momentan erfasste Herausdrückposition des Betätigungsstiftes 8 kennzeichnende Positionsmeßsignale erzeugt, wobei gleichzeitig durch die Zeiterfassungsmittel 22 mit den Positionsmeßsignalen korrelierte Zeitmeßsignale erzeugt und über eine Leitung 28 zu den Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmitteln 21 gegeben werden, so daß auch der jeweilige genaue Zeitpunkt der Betätigung der Betätigungsvorrichtung 2 in der momentanen Herausdrückposition erfasst werden kann.

Ferner ist an die Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel 21 über eine weitere Leitung 29 eine Anzeigeeinheit 6 angeschlossen, welche vorzugsweise einen Bestandteil der Aufnahmevorrichtung 1 bilden kann und auf der die jeweiligen Positionsmeßsignale und Zeitmeßsignale visuell darstellbar sind, d. h. es kann an dieser Anzeigeeinheit visuell abgelesen werden, zu welchem Zeitpunkt welches Dragée 3' mit Hilfe der Betätigungsvorrichtung 2 aus der Blisterpackung 3 herausgedrückt worden ist.

Ferner ist mit den Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmitteln 21 über eine Leitung 30 eine Alarmeinheit 20 verbunden, die ebenfalls in der Aufnahmevorrichtung l integriert sein kann und die in dem Falle durch den Mikroprozessor 25 aktiviert wird, wenn durch einen Vergleich der von den Signalerzeugungs-Signalverarbeitungsmitteln 21 und von den Zeiterfassungsmitteln 22 abgegebenen Ausgangssignale mit einem gespeicherten Dosierschema festgestellt wird, aufgrund dieses Dosierschemas zu erwartendes Ausgangssignal ausbleibt, d. h., wenn nicht zum vorgeschriebenen

Zeitpunkt für eine Arzneimittelentnahme die Betätigungsvorrichtung 2 betätigt worden ist.

Wie im einzelnen aus der Fig. 4 nicht zu ersehen ist, kann die Positionsmeßeinrichtung 4 beispielsweise einen tranlatorischen Aufnehmer aufweisen, mit welchem die jeweils in Längsrichtung innerhalb des Schlitzes 15 der Aufnahmevorrichtung l zurückgelegte Wegstrecke Betätigungsvorrichtung 2, d. h. genau genommen ihres Schlittens 13, erfasst werden kann. Gleichzeitig weist die Positionsmeßeinrichtung 4 z.B. noch einen rotatorischen Aufnehmer auf, mit welchem der jeweilige Winkel der Drehbewegung der Betätigungsvorrichtung 2 in Richtung des Pfeiles Pf, ermittelt werden kann. derartigen Aufnehmersystemen zum Erfassen von linearen Wegstrecken und Drehwinkeln der Betätigungsvorrichtung 2 kann es sich insbesondere um induktive Aufnehmersysteme oder inkrementale Meßsysteme, insbesondere mit fotoelektrischen Abtastsystemen oder beispielsweise digital-absolut arbeitende Meßsysteme mit kodierten Scheiben oder Linealen handeln, wie diese an sich bekannt sind.

Ein weiteres Ausführungsbeispiel einer Aufnahmevorrichtung zeigen schließlich die Figuren 5 und 6. Bei dieser Ausführung ist die Aufnahmevorrichtung 1 i. w. kreisrund ausgebildet und die Betätigungsvorrichtung 2 besteht i w. aus einer Scheibe 9, die auf der Oberseite der Aufnahmevorrichtung 1 angeordnet und mit dieser über eine zentrale Drehachse 11 gekoppelt ist. Dementsprechend ist die in der Aufnahmevorrichtung untergebrachte Blisterpackung 3 ebenfalls rund ausgebildet und weist insbesondere in unterschiedlichen radialen Abständen von der Drehachse 11 verschiedene kreisförmig angeordnete Dragées 3' auf.

WO 91/11167 PCT/DE91/00038

- 16 -

Bei diesem Ausführungsbeispiel besteht praktisch die gesamte Aufnahmevorrichtung 1 aus einem Basisteil 30 sowie aus dieser oberen Scheibe 9 mit einem Zwischenraum dazwischen, in welchem die Blisterpackung 3 aufgenommen Zu diesem Zweck ist beispielsweise die Scheibe 9 mittels ihrer Achse 11 lösbar mit dem Basisteil 30 beso daß diese Scheibe 9 herausgezogen werden festigt, und anschließend die Blisterpackung 3 eingelegt werden kann, die in ihrer Mitte eine entsprechende Öffnung zum Hindurchstecken der Drehachse 11 aufweist. Die Scheibe 9 ist also relativ zur Basis 30 um ihre Achse 11 drehbar und weist insbesondere an ihrer Peripherie einen Bezum Herausdrücken des jeweiligen tätigungsstift 12 Dragées 3' aus der Blisterpackung 3 auf.

Auch im vorliegenden Falle ist der durch die Scheibe 9 Betätigungsvorrichtung gebildeten wiederum Positionsmeßeinrichtung 4 zugeordnet, die vorzugsweise in diesem Falle im Bereich des Betätigungsstiftes 12 angeordnet ist. Zum Herausdrücken eines Dragées 3' aus der Blisterpackung 3 ist somit eine Druckausübung auf die Oberfläche der Scheibe 9 im Bereich ihres Betätigungsstiftes 12 erforderlich, wobei eine flexible Lagerung dieser Scheibe 9 durch ihre Achse 11 vorausgesetzt wird. Dies bedeutet also, daß die Scheibe 9 sowohl drehbeweglich in Bezug auf die Ebene der Blisterpackung 3 angeordnet als auch in der Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Dragée 3' bewegbar ist. Darüber hinaus kann auch vorgesehen sein, daß sowohl der Betätigungsstift 12 als auch die diesem zugeordnete Positionsmeßeinrichtung 4 radial verschiebbar an der Scheibe 9 angebracht ist, beispielsweise entlang einer radial gerichteten Schiene oder dergleichen, so daß der Betätigungsstift 12 auf verschiedene Radien in Übereinstimmung mit den jeweiligen

The state of the s

Radien der kreisförmig angeordneten Dragées 3' eingestellt werden kann.

Die Positionsmeßeinrichtung 4 weist in dem vorliegenden Ausführungsbeispiel gemäß den Figuren 5 und 6 wiederum eine Kombination von translatorischen und rotatorischen Aufnehmern auf, um hierdurch die momentane mit der jeweiligen Position eines Dragées 3' koinzidierende Herausdrückposition des Betätigungsstiftes 12 im Falle der Betätigung der Scheibe 9 abfragen bzw. erfassen zu können. Im übrigen entsprechen die mit der Positionsmeßeinrichtung 4 verbundenen (hier nicht dargestellten) Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel sowie Zeiterfassungsmittel der Ausführung, wie diese bereits anhand der Fig. 4 im einzelnen erläutert worden ist.

Ebenso weist die Aufnahmevorrichtung 1 gemäß Fig. 5 wiederum eine Anzeigeeinheit 6 auf, auf der die jeweiligen Positionsmeßsignale und Zeitmeßsignale visuell dargestellt werden.

Bei dem Ausführungsbeispiel in Fig. 7 sind i. w. die selben Elemente wie bei dem in Figuren 5 und 6 vorhanden, allerdings ist das Betätigungselement als gesonderter Taster 31 ausgebildet, der peripher an der Scheibe 9 angeordnet ist und gegenüber der Oberfläche der Scheibe 9 so verschoben werden kann, daß nach Inpositionbringen durch Drehen der Scheibe 9 der Taster 31 gegen die Oberfläche des Arzneimittels 3' drückt und dieses aus dem Blister 3 ausdrückt.

Ein weiteres Ausführungsbeispiel der Erfindung zeigt schließlich noch die Fig. 8, in welcher eine Aufnahmevorrichtung l dargestellt ist, die i.w. derjenigen gemäß der Fig. l entspricht. Im Bereich eines vorderen, in der Fig. 8 rechten Endes der Aufnahmevorrichtung l ist wiederum eine seitliche Öffnung 17 vorgesehen, durch welche eine Blisterpackung 3 mit den darin enthaltenen Dragées 3' in den länglichen Aufnahmeraum der Aufnahmevorrichtung 1 eingeschoben werden kann. Weiterhin weist die Aufnahmevorrichtung 1 wiederum eine Vielzahl von Öffnungen 16 auf, die sowohl an einem oberen als auch an einem unteren schalenförmigen Teil der Aufnahmevorrichtung l vorgesehen sind, wobei die Fig. 8 eine Draufsicht auf das obere schalenförmige Teil der Aufnahmevorrichtung 1 darstellt. entspricht somit die Lage der Öffnungen 16 in der Aufnahmevorrichtung 1 genau der Lage der Dragées 3' im Falle der vollständig in die Aufnahmevorrichtung 1 eingeschobenen Blisterpackung 3. Für ein problemloses Herausdrücken der Dragées 3' aus der in der Aufnahmevorrichtung 1 befindlichen Blisterpackung 3 ist eine mit dieser Aufnahmevorrichtung 1 beweglich gekoppelte Betätigungsvorrichtung 2 vorgesehen, die ein Betätigungsderart, daß dieses Betätigungselement 5 aufweist, element 5 durch Verschieben und Verdrehen der Betätigungsvorrichtung 2 über die Position des Arzneimittels 3' gebracht und so gegen die Oberfläche der Blisterpackung 3 bewegt werden kann, daß das unter dem Betätigungselement 5 liegende Arzneimittel 3' aus der Blisterpackung 3 herausgedrückt werden kann. Der Betätigungsvorrichtung 2 ist nun wiederum eine in der Fig. 8 im einzelnen nicht dargestellte Positionsmeßeinrichtung 4 zugeordnet, mit deren Hilfe die momentane, mit der jeweiligen Arzneimittelposition koinzidierende Herausdrückposition des Betätigungselements 5 im Falle der Betätigung der Betätigungsvorrichtung 2 abgefragt und erfaßt werden kann.

Eine derartige Positionsmeßeinrichtung entspricht i. w. einer Positionsmeßeinrichtung 4, wie diese bereits anhand der Fig. 4 im Detail geschildert worden ist.

Fig. 8 zeigt schließlich noch, daß die Aufnahmevorrichtung 1 an einer ihrer Oberflächen eine Anzeigeeinheit 6 aufweist, auf der die jeweiligen die momentan erfaßte Herausdrückposition Betätigungselements Betätigungsvorrichtung der kennzeichnenden Positionsmeßsignale visuell darstellbar aber auch noch zusätzlich die mit diesen sind, ggf. Positionsmeßsignalen korrelierten Zeitmeßsignale, welche der jeweilige genaue Zeitpunkt des Herausdrückens eines Dragées 3' aus der Blisterpackung 3 festgehalten bzw. ebenfalls optisch wahrnehmbar gemacht wird.

PATENTANSPRÜCHE

- 1. Aufnahmevorrichtung für ein Arzneimittelbehältnis, insbesondere eine Blisterpackung für Arzneimittel in Tabletten-, Dragée- oder dergleichen Form, mit folgenden Merkmalen:
 - a) Wenigstens eine mit der Aufnahmevorrichtung (1) beweglich gekoppelte Betätigungsvorrichtung (2), die ein Betätigungselement (5) aufweist oder dieses bildet, derart, daß das (5) durch Verdrehen Betätigungselement und/oder Verschieben der Betätigungsvorrichtung (2) über die Position des Arzneimittels (3') gebracht und so gegen die Oberfläche Arzneimittelbehältnisses (3) des werden kann, daß das unter dem Betätigungs-

- element (5) liegende Arzneimittel (3') aus dem Arzneimittelbehältnis (3) herausgedrückt werden kann;
- eine der jeweiligen Betätigungsvorrichtung
 (2) zugeordnete Positionsmeßeinrichtung (4)
 zum Abfragen/Erfassen der momentanen mit der jeweiligen Arzneimittelposition koinzidierenden Herausdrückposition des Betätigungselements (5) der Betätigungsvorrichtung
 (2) im Falle ihrer Betätigung;

und

- c) mit der Positionsmeßeinrichtung (4) bundene Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel zum Erzeugen/Abgeben/Abspeichern/Anzeigen von entsprechenden, momentan erfasste Herausdrückposition Betätigungselements (5) der Betätigungsvorrichtung (2) kennzeichnenden Positionsmeßsignalen.
- 2. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet,

daß mit der Positionsmeßeinrichtung (4) gekoppelte Zeiterfassungsmittel vorgesehen sind, durch welche im Betätigungsfalle mit den Positionsmeßsignalen korrelierte Zeitmeßsignale erzeugt und abgegeben werden, durch welche der jeweilige genaue Zeitpunkt der Betätigung des Betätigungselements (5) in der

momentanen Herausdrückposition erfassbar sind, um den genauen Zeitpunkt des Herausdrückens des Arzneimittels (3') aus dem Arzneimittelbehältnis (3) festzuhalten.

3. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 1 oder 2,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Aufnahmevorrichtung (1) eine Anzeigeeinheit (6) aufweist, auf der die jeweiligen Positionsmeßsignale und/oder Zeitmeßsignale visuell darstellbar sind.

4. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1- 3,

dadurch gekennzeichnet,

daß die mit der Positionsmeßeinrichtung (4) verbundenen Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmittel sowie gegebenenfalls die zusätzlichen Zeiterfassungsmittel insgesamt durch einen Mikroprozessor (25) gebildet sind, der innerhalb der Aufnahmevorrichtung (1) untergebracht oder mit dieser verbunden ist.

5. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß ein vorgegebenes Dosierschema für das jeweilige Arzneimittel in einem dem Mikroprozessor (25) zuge-

The state of the s

ordneten Speicher gespeichert sowie gegebenenfalls nach Wochentagen und/oder Datum, Tageszeit und dergleichen sowie nach Dosis auf der Anzeigeeinheit (6) visuell darstellbar ist.

6. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 5,

dadurch gekennzeichnet,

daß die von den Signalerzeugungs- und Signalverarbeitungsmitteln sowie gegebenenfalls von den Zeiterfassungsmitteln abgegebenen Ausgangssignale mit
dem gespeicherten Dosierschema verglichen werden und
daß im Falle des Ausbleibens eines zu erwartenden
Ausgangssignales durch den Mikroprozessor (25) eine
in der Aufnahmevorrichtung (1) integrierte oder mit
dieser verbundene Alarmeinheit (20) aktiviert wird.

7. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) in der Weise beweglich mit der Aufnahmevorrichtung (1) gekoppelt ist, daß die Betätigungsvorrichtung in einer Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung sowie in der Herausdrückrichtung bezüglich des jeweiligen in vorgegebener Position befindlichen Arzneimittels bewegbar ist.

8. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1- 6,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) in der Weise mit der Aufnahmevorrichtung (1) beweglich gekoppelt ist, daß die Betätigungsvorrichtung (2) sowohl in einer Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung als auch relativ hierzu in einer Schwenk- und Drehrichtung sowie ferner in der Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Arzneimittel bewegbar ist.

9. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 - 6,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) in der Weise mit der Aufnahmevorrichtung (1) gekoppelt ist, daß die Betätigungsvorrichtung (2) schwenk- oder drehbeweglich in Bezug auf die Ebene des Arzneimittelbehältnisses angeordnet ist sowie ferner in der jeweiligen Herausdrückrichtung in Bezug auf ein in vorgegebener Position befindliches Arzneimittel bewegbar ist.

10. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) einen Arm (7) mit einem an seinem Ende angeordneten Betätigungsstift

and the state of t

- (8) aufweist, mit dessen Hilfe das jeweilige Arzneimittel aus dem Arzneimittelbehältnis (3) herausdrückbar ist, und daß an dem Befestigungsende des Armes (7) an der Aufnahmevorrichtung (1) die Positionsmeßeinrichtung (4) angeordnet ist, durch welche die jeweilige momentane Herausdrückposition des Betätigungsstiftes (8) im Bereich der Oberfläche des Arzneimittelbehältnisses abfragbar/erfaßbar ist.
- 11. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 9,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) einen Arm (7) mit einem an seinem Ende angeordneten Betätigungsstift (8) aufweist, mit dessen Hilfe das jeweilige Arzneimittel aus dem Arzneimittelbehältnis (3) herausdrückbar ist, und daß an dem den Betätigungsstift (8) tragenden Ende des Armes (7) bzw. an diesem Betätigungsstift (8) selbst die Positionsmeßeinrichtung (4) angeordnet ist, durch welche die jeweilige momentane Herausdrückposition des Betätigungsstiftes (8) im Bereich der Oberfläche des Arzneimittelbehältnisses abfragbar/erfaßbar ist.

12. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Betätigungsvorrichtung (2) in ein oder zwei Freiheitsgraden verschiebbar und/oder drehbar an der Aufnahmevorrichtung (1) gelagert ist und das Be-

tätigungselement (5) gegenüber der Betätigungsvorrichtung (2) verschieb- oder verschwenkbar angeordnet ist, derart, daß zu der Anzahl der Freiheitsgrade der Bewegung der Betätigungsvorrichtung (2) ein weiterer Freiheitsgrad der Bewegung des Betätigungselementes (5) hinzukommt, um das Betätigungselement (5) in mindestens zwei oder drei Freiheitsgraden gegenüber den Arzneimitteln bewegen zu können.

13. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) einen translatorischen Aufnehmer aufweist, mit dem die jeweils in der Längsrichtung der Aufnahmevorrichtung (1) zurückgelegte Wegstrecke der Betätigungsvorrichtung (2) erfassbar ist.

14. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) einen rotatorischen Aufnehmer aufweist, mit dem der jeweilige Winkel der Schwenk- oder Drehbewegung der Betätigungsvorrichtung (2) in Bezug auf die Oberfläche des Arzneimittelbehältnisses erfassbar ist.

15. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüchen 13 und/oder 14,

gekennzeichnet durch

die Kombination von translatorischen und rotatorischen Aufnehmern in der Positionsmeßeinrichtung (4).

16. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Aufnahmevorrichtung (1) i. w. rund ausgebildet ist und die Betätigungsvorrichtung (2) i. w. aus einer Scheibe (9) besteht, die durch eine zentrale Drehachse (11) mit der Aufnahmevorrichtung (1) gekoppelt ist, und daß an der Peripherie der Scheibe (9) wenigstens ein Betätigungsstift (12) zum Herausdrücken des jeweiligen Arzneimittels aus dem Arzneimittelbehältnis vorgesehen ist.

17. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 16,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionmeßeinrichtung (4) im Bereich des Betätigungsstiftes (12) angeordnet ist. 18. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 16,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) im Bereich der Drehachse (11) angeordnet ist.

19. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 16 - 18,

dadurch gekennzeichnet,

daß sowohl Betätigungsstift (12) als auch Positionsmeßeinrichtung (4) radial verschiebbar an der Scheibe (9) angebracht sind.

20. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) induktive Aufnehmersysteme zum Erfassen von linearen Wegstrecken und/oder von Drehwinkeln der Betätigungsvorrichtung (2) aufweist.

21. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 - 19,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) inkrementale Meßsysteme, insbesondere mit fotoelektrischen Abtastsystemen zum Erfassen von linearen Wegstrecken und/oder von Drehwinkeln der Betätigungsvorrichtung (2) aufweist.

22. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 - 19,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) digital-absolut arbeitende Meßsysteme mit codierten Scheiben oder Linealen zum Erfassen von linearen Wegstrecken und/oder von Drehwinkeln der Betätigungsvorrichtung (2) aufweist.

23. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 - 19,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Positionsmeßeinrichtung (4) aus mindestens einem Bewegungskontakt sowie einer Mehrzahl von Festkontakten besteht und damit auf elektromechanischem Wege die Ausdrückposition ermittelt.

24. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

daß auf wenigstens einer der Oberflächen des Arzneimittelbehältnisses (3) ein einem jeden einzelnen Arzneimittel (3') zugeordneter Arzneimittel-Identifizierungscode vorgesehen ist, und daß die im Bereich des Betätigungselements (5; 8) der Betätigungsvorrichtung (2) angeordnete Positionsmeßein-

richtung (4) zusätzlich mit einem Code-Leser versehen ist oder i. w. aus einem solchen besteht, durch welchen der jeweilige Arzneimittel-Identifizierungscode erfaßbar/abspeicherbar/anzeigbar ist.

25. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 24,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Informationsgehalt des Arzneimittel-Identifizierungscodes Informationen bezüglich der jeweiligen Arzneimittelart umfaßt.

26. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 24,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Informationsgehalt des Arzneimittel-Identifizierungscodes Informationen bezüglich der jeweiligen Arzneimittelposition in dem Arzneimittelbehältnis umfaßt.

27. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 24,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Informationsgehalt des Arzneimittel-Identifizierungscodes Informationen sowohl bezüglich der jeweiligen Arzneimittelart als auch bezüglich der jeweiligen Arzneimittelposition in dem Arzneimittelbehältnis mit umfaßt. 28. Aufnahmevorrichtung nach einem der Ansprüche 24 - 27,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Arzneimittel-Identifizierungscodes in der Form von Strichcodes, Lochungen, elektromechanischen abfragbaren Kontakten oder dgl. vorliegen.

29. Aufnahmevorrichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

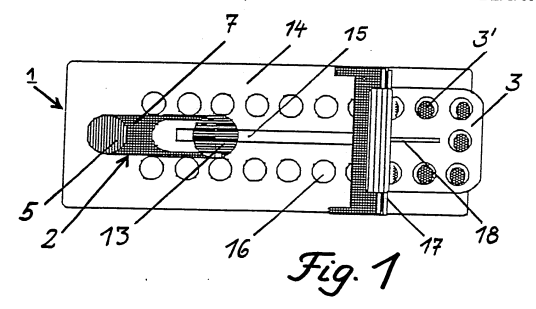
daß die Aufnahmevorrichtung (1) zusätzlich mit optischen Anzeigemitteln, insbesondere Signal-Lämpchen, beispielsweise rot und/oder grün leuchtenden LED's oder dgl. ausgestattet ist, welche den jeweiligen Betätigungszustand der Betätigungsvorrichtung (2) anzeigen und insbesondere die Betätigung der Betätigungsvorrichtung (2) in der mit der jeweiligen Arzneimittelposition koinzidierenden Herausdrückposition des Betätigungselements (5 bzw. 8) bzw. eine Nicht-Betätigung der Betätigungsvorrichtung (2).

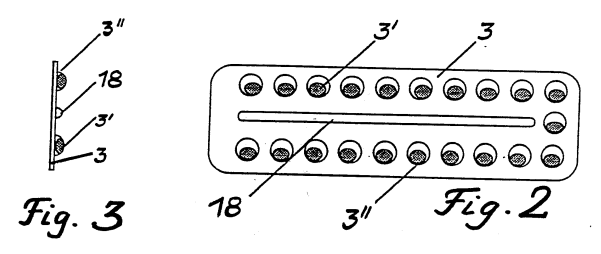
30. Aufnahmevorrichtung nach Anspruch 29,

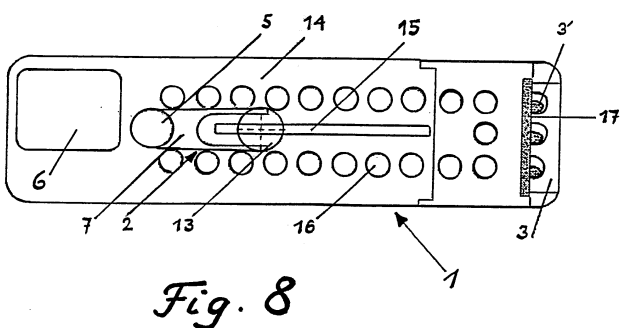
dadurch gekennzeichnet,

daß die zusätzlichen Anzeigemittel in der Anzeigeeinheit (6) zur visuellen Darstellung der jeweiligen Positionsmeßsignale und/oder Zeitmeßsignale integriert sind.

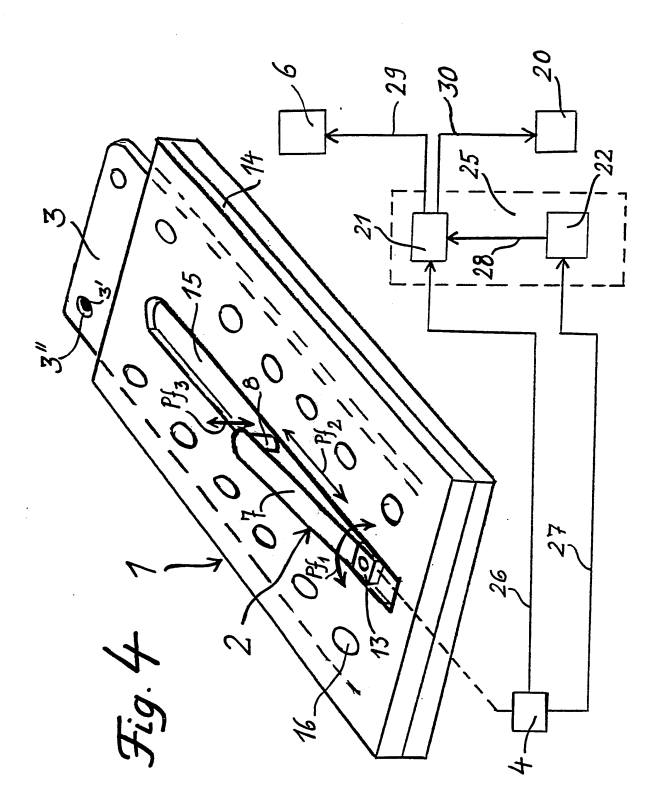
The state of the s

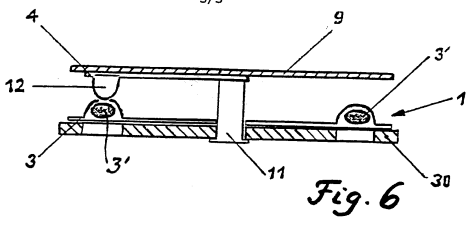


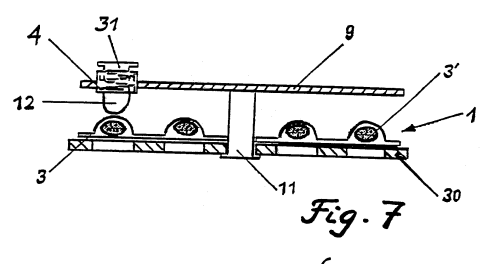


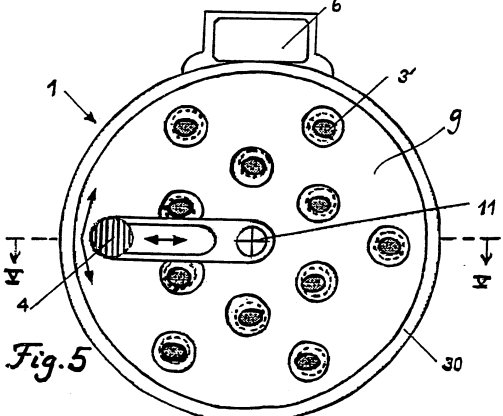


ERSATZBLATT









ERSATZBLATT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/DE91/00038

| I. CLAS | SIFICATIO | N OF SUBJECT MATTER (if several class | seification symbols apply indicate all 6 | DDD17 00030 |
|--|--|---|---|---|
| Accordin | g to Internal | ional Patent Classification (IPC) or to both N | lational Classification and IPC | |
| Int. | 5 | A61J 7/04 | | |
| II. FIELD | S SEARCI | HED | | |
| | | Minimum Docum | nentation Searched 7 | |
| Classificat | on System | | Classification Symbols | |
| Int. | C1 ⁵ | A61J | | |
| | | Documentation Searched othe to the Extent that such Documen | r than Minimum Documentation | |
| | | | | |
| | | ONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category • | Citati | on of Document, 11 with indication, where ap | propriate, of the relevant passages 12 | Relevant to Claim No. 13 |
| A | | U, 8902268 (BAYER AG) 18 see abstract; figures 1-3 | | 1-30 |
| A | EP, A, 0191168 (SIMON) 20 August 1986 see claims 1, 20; figures 1,8 (cited in the application) | | | 1-30 |
| P,A | ; | U, 8914297 (SIMON) 1 Marc see the whole document (cited in the application | | 1–30 |
| "A" docu cons "E" earlie | ment definition of the definit | of cited documents: 10 Ing the general state of the art which is not of particular relevance but published on or after the international | "T" later document published after to or priority date and not in confil cited to understand the principle invention | et with the application but or theory underlying the |
| "L" docu whic citati "O" docu other "P" docu later | on or other ment referring means ment publis than the pri | may throw doubts on priority claim(s) or postablish the publication date of another special reason (as specified) and to an oral disclosure, use, exhibition or the prior to the international filing date but ority date claimed | "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being a | cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- bytious to a person skilled |
| IV. CERTI | | plotion of the Internal | | |
| Para of fue | Actual Com | pletion of the International Search | Date of Mailing of this International Se | arch Report |
| 17 Mar | | (17.05.91) | 27 June 1991 (27.06.9 | 91) |
| | | ent Office | Signature of Authorized Officer | |

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

43430 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

07/6

07/06/91

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | | Publication date |
|--|------------------|----------------------------|---|--|
| DE-U-8902268 | 06-04-89 | None | | |
| EP-A-0191168 | 20-08-86 | DE-A- JP-B- JP-A- 6 | 8503564 3530356 2036264 1185267 4660991 | 15-05-85 14-08-86 16-08-90 18-08-86 28-04-87 |
| DE-U-8914297 | 18-01-90 | None | | # 100 cm (cm cm cm cm cm) cm (cm cm) cm cm |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| • | | | Internationales Aktenzeichen | PCT/DE 91/00038 |
|---|--|---|--|---|
| I. KLASSI | IFIKATION DES ANN | IELDUNGSGEGENSTANDS (bei meh | eren Klassifikationssymbolen sind alle anzuge | non)6 |
| Nach der | Internationalen Patentl K1. 5 | classifikation (IPC) oder nach der nation A61J7/04 | alen Klassifikation und der IPC | |
| II. RECHE | ERCHIERTE SACHGE | BIETE | | |
| | · | Recherchiert | er Mindestprüfstoff ⁷ | |
| KJassifika | ationssytem | | Klassifikationssymbole | |
| Int. | K1. 5 | A61J | | |
| | | Recherchierte nicht zum Mindestprüfsto unter die recherchi | ff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgebiete fallen ⁸ | |
| | | | | |
| | IILAGIGE VEROFFE | | | |
| Art.º | Kennzeichnung der | Veröffentlichung 11, soweit erforderlich | unter Angabe der maßgeblichen Teile 12 | Betr. Anspruch Nr. 13 |
| A | DE,U,890 siehe Zi | D2268 (BAYER AG) 18 Ma usammenfassung; Figure | ni 1989 en 1-3 | 1-30 |
| Α | EP,A,0191168 (SIMON) 20 August 1986 siehe Ansprüche 1, 20; Figuren 1, 8 (in der Anmeldung erwähnt) | | | 1-30 |
| P,A | siehe da | 14297 (SIMON) 01 März as ganze Dokument Anmeldung erwähnt) | 1990 | 1-30 |
| | | | | |
| "A" Vel def "E" alter tion "L" Ver zwe fent nan and "O" Ver ein bez | röffentlichung, die den iniert, aber nicht als he iniert, aber nicht als he er ober nicht als he er ober nicht nicht als he er ober nicht nicht als he er ober nicht als he er ober nicht ni | egebenen Veröffentlichungen 10: Allgemeinen Stand der Technik sonders bedeutsam anzuschen ist sonders am oder nach dem interna- röffentlicht worden ist net ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröf- deren im Recherchenbericht ge- selegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgeführt) auf eine mündliche Offenbarung, tellung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldeda- oruchten Prioritätsdatum veröffent- | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meldedatum oder dem Prioritätsdatun ist und mit der Anmeldung nicht koll Verständnis des der Erfindung zugrur oder der ihr zugrundeliegenden Theor veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als neu oder kelt beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als auf erfine ruhend betrachtet werden, wenn die Veiner oder menreren anderen Veröffen gorle in Verbindung gebracht wird un einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb | n veröffentlicht worden iddiert, sondern nur zum iddiert, sondern nur zum iddiegenden Prinzips ie angegeben ist eutung; die beanspruch- auf erfinderischer Tätig- eutung; die beanspruch- lerischer Tätigkeit be- eröffentlichung mit itlichungen dieser Kate- d diese Verbindung für |
| IV. BESCH | EINIGUNG | | | |
| Datum des A | Abschlusses der internat | ionalen Recherche | Absendedatum des internationalen Rec | herchenberichts |
| | 17. | MAI 1991 | 27. 06. 91 | |
| International | le Recherchenbehörde EUROPAIS | SCHES PATENTAMT | Unterschrift des heyoljmächtigten Bedi | ensteten |

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

43430 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

07/06/91

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffentlichung | .,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, | | Datum der Veröffentlichun |
|--|-------------------------------|---|--|--|
| DE-U-8902268 | 06-04-89 | Keine | | - |
| EP-A-0191168 | 20-08-86 | DE-U- DE-A- JP-B- JP-A- US-A- | 8503564 3530356 2036264 61185267 4660991 | 15-05-85 14-08-86 16-08-90 18-08-86 28-04-87 |
| DE-U-8914297 | 18-01-90 | Keine | | |

PUB-NO: WO009111167A1

DOCUMENT-IDENTIFIER: WO 9111167 A1

TITLE: RECEIVING DEVICE FOR A DRUG

RECEPTACLE, IN PARTICULAR

BLISTER PACK

PUBN-DATE: August 8, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

HAFNER, DIETER DE

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

SIMON UDO DE

APPL-NO: DE09100038

APPL-DATE: January 17, 1991

PRIORITY-DATA: DE04001645A (January 20, 1990)

INT-CL (IPC): A61J007/04

EUR-CL (EPC): A61J007/04

US-CL-CURRENT: 604/403

ABSTRACT:

A known housing-type receiving device for a

drug receptacle (for example a blister pack for coated tablets or the like) has at least one opening on the upper and lower sides which allows a drug to be pressed out of the drug receptacle using an actuating device associated with the receiving device. For automatically checking which drug (3') has been pressed out of a particular position inside the drug receptacle, the new receiving device (1) has an actuating device (2) movably coupled to the receiving device for pressing out each drug (3') located in a predetermined position. In addition, the actuating device (2) is associated with a position sensor (4) by means of which an instantaneous press-out position of an actuating element (8) of the actuating device (2) coinciding with the drug position can be sensed and determined. The position sensor (4) is connected to signalgenerating and signal-processing means, for example optical and/or acoustic display means, which generate/emit/store or display position sensor signals characterizing the press-out position. Time-measuring means which determine the exact time at which any press out occurred are preferably connected to the position sensor.